MANUFACTURE OF AROMATIC CARBONIC ESTER

Publication number: JP54046732

Publication date:

1979-04-17

Inventor:

HAINRITSUHI KURIMU; HANSUUYOZEFU BUISHIYU; HANSU

RUDORUFU

Applicant:

BAYER-AG

Classification:

~ international:

C07C69/96; C07C67/03; C07C68/06; C07C68/06; C07C69/00;

C07C67/00; C07C68/00; (IPC1-7); C07C68/06; C07C69/96

~ sunspean:

Application number: JP19780096281 19780809
Priority number(s): DE19772736063 19770810

Also published as:

EP0000880 (A1) US4252737 (A1) DE2736063 (A1) EP0000880 (B1)

Report a data error here.

Abstract not available for JP54048732

Abstract of corresponding document: US4252737

A process for the production of aromatic carbonic acid esters by transesterifying a mixture of dimethylicarbonamate/methanol and a methanol-immiscible azeotrope former for methanol with phenois in the presence of transesterification catalysis.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

①日本国特許庁(JP)

4 特許出願公開

@公開特許公報 (A)

87754-48732

6)Jni. Cl.² C 07 C 69/96 C 07 C 68/06 識別記号 邻日本分類 16 C 781

庁内整理番号 7824--4日 7824--4日

庁内整理番号 移公開 昭和54年(1979) 4 月17日

発明の数 1 審査請求 未請求

(金 4 頁)

(分芳香族炊酸エステルの製造方法)

如特 第 第53-96281

❷出 ■ 8353(1978)8月9日

優先権主張 ©1977年8月10日の西ドイツ (DE)のP2736063.0

御発 明 者 ハインリツヒ・クリム

ドイツ選邦共和国デー4150クレ フエルト・ハイエン・パウムシ

ストラーセ65

阿 バンス・ヨゼフ・ブイシュ ドイツ連邦共和国4150クレフエ ルト・プランデンブルガーシュ トラーセ28

登発 明 者 ハンス・ルドルフ

ドイツ連邦共和国デー4150フレ フエルト・ハイドン・シユトラ ーセ 9

⑦出 職 入 バイエル・アクチェンゲゼルシャット

ドイツ連邦共和国レーフエルク ーゼン(番地なし)

94代 理 人 弁理士 小田島平吉

9 **33** 34

1(祭祭の名称)

労養護装置 エステルの製造方法

2 (特別 第 本 の 範囲)

こ エステル安徽及記無線の存在下ボッタノール 常総去しながら接接シメテルをフェノールでエス テル安拠することにより芳養施設数エステルを設 強する方法に知いて、延繳シメテルノメタノール 及びメタノールに対するメタノールに経路を整め 年務施施取割の議会物を使用し、そしてメタノー 本及び井米物を放射の混合物を反応結構中製去す ることを幹着とする方法。

2 英務金形成物として適和脂肪級で、~で、一個 化が蒸光は緩吸化水源を主として含有するガンリン総分を使用する特別額束の範囲第1項影響の方 法。

2 放微ジメテルが35~10重量物の過度管理

する特許額束の範囲第1項記載の方法。

- 5 エステル交換反応を50℃~250℃の級度 で行なう格許額率の契据第1項記載の方法。
- 3 (多男の野郷な政務)

本発明は破骸ジメテルをフェノーをでエステル 交換することによる芳香族が第エステルの製造力 法に譲する。

機構及は下水のり金銭化合物の存在下ボフェノールによる脂肪溶散数エステルのエステル交換 は熱ドイツ特許機器を終りて1,790号(一GB ・ドS 「72,6 27):1,6 2 0,3 8 4(一 6 カ・FS8 0 8,4 8 8):1,0 2 6,8 6 8 次び 1,0 8 1,5 1 2(一 6 5 - ドラ 8 6 8 4 8 8) から知られている。このようにして継続作用を受けたエステルを機度記録それらか十分に必然性で

特別 至54-48732(2)

はなく。使つて樹苗な藍の三酸化炭素が朝反応に かいて放出されるという欠点を有する。

海ドイン公園公園園 2.5 2 8,6 1 2 号は、整線 としてルイス限、たとえば遷号金銭ハライダド、 又は対応するアンルオキン、アルコキンもしくは アリールオヤン化合物の存在下に芳香族設策エユ テルの製造のためのエステル交換法を銀頭してい る。この方伝において炭酸ジメテルが出効取料と して使用される場合には、純粋な炭酸ジメチルを 回収するために積巧な糟裂及び分離操作が先に行 なわれなければならない(木園等許額 3.80 3.20 1 今;西ドイン特許額 2.4 5 0.8 5 6 号及び海ドイ ン公園公粉網 2.6 0 7,0 0 3 号)。これは、メタ メールとの共務物約3 0 裏数多が炭酸ジメテルの 製造のための溶用の方法において生成されるから 1 及り食ドイン公園公園第 2.6 4 2.8 5 8 号)。 1

従つて、この共務議会物及び炭酸ジメチルとメ

及びイフォクタンの飲きものじ~188cの範囲 の発声を考する銀和脂肪族で、一で、一級化水器及 び主として物配した単化水源、たとえば石物エー テル、リグロイン及び軽ガンリンを含有する市製 のガフリン報券、及び前面した製化水器の混合物 である。美勢物形度期は出発度数ジメチル/メタ ノール総会物のメリノール及びエステル交換反応 経験中海無されたメタノールが審査され得るよう な量において使用される。共務物が延期の必要量 は後々の共務物組織の公割の器(Bandbasks of Chamistry and Physics 512, 1870. Kubber Comp., Cierelmand/Ohio) K. S. B. + /2 ことができ、又は簡単な奴隷において決策すると とができる。通知の共興心形成剤を使用すること ができるが、経済的政治でできるだけ強くすべき T \$ 40

平務所に対う方法を使用して、エステムを検及

タノールとの任意の他の機合物を使用することを 可能とするエステル交換法を提供することが本発 頭の1つの目的である。好ましくはメメノール中 の炭酸ダメチルの機能はも5~1の複数を収避す も。好ましくは3の複数をの共発物が使用される。 本発明に変えば、この目的はメメノールに対す

本発明に従えば、この目的はメタノールに対するメタノールに非難な性の共務物が成剤を使用することにより達成することができる。

位つて、本発明は、エステル交換機構の存在下 ボメタノールを開時的に録去しながら炭酸ジメテ ルをフエノールでエステル交換することにより芳 香成炭酸エステルを製造する力法において炭酸ジ メチル/メタノール及びヤダノールに非影和性の *字版入 共秀物形成剤の場合物をこの反応に対して使用す ることを特敵とする方法に関する。

本発謝の方法に好機な共務物が収率は、好きし くは、ペンタン、ヘキサン、ヘブタン、オクタン

応中に形成されたメタノーを及び上配した現代な 数の1額から収益無影響を分離験去することがで きることは、機能した現代水器が炭器ジメチルと 実務機構集合物(azeotrops - boiting mixtures)を形成することも又知られている行れど も、驚くべきことである。本発剤に従う方法がエ ステム交換反応の質に炭酸ジメチルを発離する必 受なしでこれまでに知られた方法と必須的に同じ ※※を与える。

本発摘の方法にかける使用に容潔なフェノーを 毎月ましくは、下紙一数式

(女や、米は水果、C,~C, - アルキル物、
ハロダン菓子、好まし(紅窓数又はニトロ番を終わし、そして×は1又は2を終わす)
ベ製布する化金物である。

特別 (854-48732/3)

フェノール、 o 、 m 、 p ー クレゾール、 o 、 m 、 p ー クロコエゾール、 o 、 m 、 p ー ブロビルフエノール、 o 、 m 、 p ー ニトロフエノール、 o 、 m 、 p ー ニトロフエノール、 3 、6 ー ジメテルフエノール、 2 、6 ー ジメテルフエノール 2 は 3 ・ 4 ー ジメテルフエノールを使用するのが特化好せしい。

一曲フエノールの代わり状、アルキル基中代 1 一多個の演者原子を替有するジヒドロキシジアリ ールアルカンの知名ピスフエノール。たとえばピ スフエノールオを使出てることも可能である。

好像な概率は無くのエステル型機能嫌である。 この機の好きしい触界はアルカリ金属化合物、な とえばリナウム、ケトリウム及びカリウム水類化 物。アルコラート、フェノラート、カルボギンレ ート及びカルボナートである。他の好きしい機器 は有機能化合物、たとえばトリメチェ縁アセテー ト、トリエテル総ペンソエート、トリプテル総リセナート、トリフエニル総アセテート。ジプテル総アセデート、ジブチル総ジラウレート、ジオクチル総ジラウレート、ジブチル総アジベート、メトキントリブチル総、メトキントリンエニル総、フェノキシトリエテル総、ジメラルジブチル総、ジメテルジブチル総、ジメトンンエニル総大会化物、トリフエニル総本会化物、ヘキヤーエテルスタノキヤン、ヘキサブテルスタンキサン、アドラブテルシフエノキシンテル総オセンド及びジオクテル総オやンド及びデトラブテルもしくはテトラフエニルチタネート銀のチタン化会物である。

糖機は全体の技能機合物を基準として300120素盤多の機能で使用するのが好変しい。炭液シメテル対フエノールの業績比は広い範囲内で

製えることができ、1:99~99;1、好ましくは、1:8~9:1であることができる。この 比は緑銀ブリールフェニル又は収録ジブリールの 何れが最終生成物中面になるかを施安する。

産業ジアリールの他に形成された設績メテルア リールは素質により容易に分様級去することができ、そして新らしいフェノールと反応させるか又 は実施ジアリールの分様に続いて異に反応のため に実すことができる。

及形態数は好きしくは50℃~250℃の範囲 をあり、物に対きしくは100℃~290℃の範 個にある。反応は好きしくは1トル~20気圧の 無力下に行なわれ、そして更に好きしくは1~5 気圧の圧力下に行なわれる。

年余年の方法は、比較的差いカラエにかいて必要な文定温度にエステル交換反応混合物を加熱し、 メタノーをが共務物形成部と一緒に反応温音物を 6、場合化より不由能ガス派化よって、放出されるにつれてメディールを分離除去し、そして反応 混合物中の減物質の機度の減少に釣り合つた機に かいてカラムの低い部分に炭酸シメテルを実際物 形成剤とともに送り込むことにより行なうのが好ましい。

本発明の方法により得られた労養族カーボネートは公知方法により反応せしめてポリカーボネートを形成させるか又は獲物保護剤として使用する ことができる。

寒 海 剱

a) カラスリングを完製した20×の高さの金額 化カラムにかいて、フエノーから40岁(10キ ル)、30多段鞭ジメチル/メタノール共務物 (0.5 キル)150岁、×ーヘブタン100岁及 びテトラブテルナタネート2分を、本質的にヘブ タン及びメタノールから成る2招共修物を58℃

~39℃で輸出できるような方法において加熱す る。45時間の反応期間中、製出したメタノール ノーブタン混合物に相当する炭魚ジメチル及びへ ブタンの象を強め温度が160℃になるような方 紙でカラムの中枢化で加える。このようにして、 ヘブメンも003と炭酸シメチル/メタノール 3402の合計を使用し、これは異難シメチル 1.13モルに相当する。反応生成物を1/…トル 滅さのカラム中で分割する。メタノール、炭酸ジ メテル及びヘブタンから取る最初の復出物の後に、 米枚節フエメール8878、炭酸メテルフエニル まなるを表び状態シフエニル325岁を89~ フィセノをトル、83~83七/8トル及び まるもの一/8トルベてそれぞれ樹出させる。気 つて、反応したフェノールを参挙とする芳香籐カ --京本一十の収率は理論収率の94多にあたる。 6) スピービスル(オーセドロキンフエエル)~

特額 明54~48732% ブロバン 4 5.6 8 (22キル)、8般分において 数据した個くして数道されたジフェニルカーがそ 一ト47.18(622モル)及びナトリクルメテ ラート 3.0 4 8 8 の施台物を 2 9 トルの低力下紙 210年代がウイカと海熱し、療法されたアエノ ールの大部分を製去する。 広いで圧力をなるトル 花漱じ、滋茂を1時間にわたり250℃に増加さ せ、そして溶酸物が殆んど微微され得なくなる報 結構になるまで、更に2時間の例にわたり289 で状態加させた。冷却すると、透明で無色はつ弊 性フラスチックが得られる。このブラステックは 器数物から加工して飲れた強変特殊を有する形成 越を形成するととができる。

バイエル・アグチエングゼルンヤフト **等新数数**人 17 全额头 do 83 88 230